PN - JP60055039 A 19850329 DW198519 005pp - JP3077821B B 19911211 DW199202 000pp

PR - JP19830163282 19830907

XA - C1985-049198

XIC - A61K-009/70; C08J-005/18; C08L-005/00

- AB J60055039 The film contains carrageenan and galact mannan in a ratio of 99:1 to 20:80 by wt. The carrageenan includes kappa-, iota- and lamda-carrageenans in their mixt. thereof. For high transparency film, refined carrageenan and galactomannan are prefd. Swelling agent, colourant, etc. may be added in amts. not causing adverse effect upon film-forming property.
  - The carrageenan and galactomannan are dissolved in solvent, usually water. To promote homogeneous dissolution, inorganic salt such as sodium (potassium) chloride and hydrophilic organic solvent such as methanol and acetone may be added to water in amt. less than 10 and less than 25% respectively. The soln, is formed into film by casting on glass plate, stainless steel sheet, etc.
  - ADVANTAGE High quality saccharide film is readily obtd. without

# ⑲ 日本国特許庁(IP)

40特許出額公開

#### 母公開特許公報(A) 昭60-55039

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和60年(1985) 3月29日

C 08 L C 08 J 5/00 5/18 6958-4 I 7446-4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5百)

の発明の名称 水溶性多糖類フィルム

> の特 爾 昭58-163282

29出 願 昭58(1983)9月7日

70発 明 者 Ħ 望

直 規 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

79発 明 者 元 卓

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

四発 眀 者 田 渕

藤

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

明 四発

ΣĮŽ 良

大阪市北区中之島2丁目3番18号 三巻アセテート株式会

社内

砂出 願人 三菱アセテート株式会

東京都中央区京播2丁目3番19号

社

砂代 理 人

弁理士 小林 正雄

ff

### 発明の名称

水滸性多糖類フイルム

## 特許開来の範囲

カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比 で99:1ないし20:80の組合で含有する ことを特徴とする水溶性多期類フィルム。

# 発明の詳細な説明

本発明は水路性多額類、特にカラギーナンを 成分とするフィルムに関する。

従来、水溶性多糖類とりわけ可食性の水溶性 多糖類は、粉体もしくは粒体の形態で、あるい は水器液として市場に提供されているが、近米 の食生活の多様化に伴い、フィルム状に賦形さ れた可食水器性多糖類への関心が深まつている。 可食水剤性多糖類としては例えびカラギーナン があげられる。カラギーナンはユーキューマ魔、 コンドラス隅の海豚より抽出されるものであつ

て、主として海豚の種類により、カッパカラギ ーナン、イオタカラギーナン及びラムダカラギ ーナンに分類することができる。

一般に可食水溶性多糖類をフィルム状に賦形 するためには、物性面の飼約から溶膜延伸法を 採用することができず、いわゆるキャスティン グ法を採用することが普通であり、例えばブル ラン、アルギン酸塩等のフイルム化はキャステ イング法によつて行われている。しかしながら 水を溶剤として用い、乾燥したのち賦形するキ ヤステイング法は、可食水溶性多糖類の賦形に 用いられているが、まだカラギーナンに対して は用いられていない。すなわち、カラギーナン を水化溶解し、平滑而上化流延して乾燥すると、 カラギーナンは乾燥途中より「割れ」を起こし、 良好なフィルムとして取出すことが不可能とな る。また乾燥途中にカラギーナンフィルムを取 出すことも可能であるが、この場合にはまだカ ラギーナン中の水分率が高く、取出し時の局部 的な応力によつて局部的な変形を起こし、平面

性の良好なフイルムを得ることができない。更 にはフイルムが相互に接着し易いという性質か ら取扱いが極めて困難で、巻週したフイルム状 物として得ることは不可能である。

本発明者らは、カラギーナンを主成分とする
フィルムを得るために検討を行つた結果、驚く
べきことにカラギーナンにガラクトマンナンを
添加することによつて、フィルムへの賦形性が
飛躍的に増大することを見出した。

本発明は、カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で 9 9 : 1 ないし 2 0 : 8 0 の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フィルムである。

ガラクトマンナン 容液を平滑面上に流延したのち乾燥し、水分を除去することによつて良好なフイルム状物を得ることは、カラギーナンと同様に割れ現象を頻発するために困難である。また水分率の多い状態で取出すことも、相互接着性及びフイルムとしての靱性が欠如しているため困難である。このようにガラクトマンナン

- 3 -

好なフィルムを作成しようとする場合には、粗 製カラギーナンより精製カラギーナンを用いる 方が好ましい。

一方、ガラクトマンナンとしては例えばグアーガム、ローカストピーンガムなどが用いられる。透明度の高いフィルムを製造する場合には、ガラクトマンナンとして精製度の高いものを用いることが好ましい。そのほかフィルム形成性を妨げない程度にカラギーナン及びガラクトマンナン以外の成分例えば甘味料、色素等を添加してもよい。

本発明のフィルムを製造するに際しては、まずカラギーナン及びガラクトマンナンを溶剤に溶解する。溶解としては通常は水が用いられる。水密性多糖類を溶解する際に、いわゆる「ままと」の発生を防止し、分散性を向上させるため、水に無機塩類、親水性有機溶剤等を添加してもよい。無機塩類としては例えば塩化ナトリウム、塩化カリウム、硫酸ナトリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム、硫酸カリウム

及びカラギーナンのいずれもが単独ではキャス テイング法によつて良好なフイルム状物を得る ことは困難であつた。

これに対し本発明のフイルムは、著しくフイルム成形性が向上し、割れ現象がほとんどなく、しかも容易に製造することができる。また本発明のフイルムは透明度が高いという特色を有する。例えばカラギーナンと代表的なガラクトマンナンであるローカストピーンガムを混合したフィルムはカラギーナン及びローカストピーンガムそれぞれから製造したフィルムの透明度よりも更に高度な透明性を有する。

本発明に用いられるカラギーナンはカッパ、イオタ、ラムダのいずれの細類でもよく、またこれらの混合物でもよい。またカラギーナンとしてはカラギーナン原藻を抽出、 戸過、精製したのち粉末化した雑製品が好ましいが、単に原薬を水洗、乾燥、粉砕することによつて得られるいわゆる粗製品でもよい。ただし透明性の良

- 4 -

ては例えばメタノール、エタノール、プロパノール、アセトン等が川いられる。有根器剤の添加量は水に対して25%以下が好ましい。

カラギーナン及びガラクトマンナンの溶液を調製するに際しては、両者を別偶に溶剤に溶解したのち、これらの溶液を混合してもよく、また両方の粉末を一緒に溶剤に溶解してもよい。 溶剤を加融して水溶性多糖類を加えると、提排 により容易に溶解することができる。

潜液中の水溶性多糖類の比率は、カラギーナン99~20 単量部に対し、ガラクトマンナン1~80 重量部である。カラギーナンの比率がこれより高いと、キャスティング時に割れを生じ、フィルムを製造することができない。またガラクトマンナンの比率がこれより高いと、フィルム製造時に割れが頻発し、フィルム製造時に割れが頻発し、フィルム製造が表しく用量となる。

次いでキャステイング法により、水溶性多糖 類群液を平滑面を有する容器に流延し、乾燥し てフイルムを製造する。キャスティング法によ るフィルムの製造は、バッチ式又は速旋式のど ちらでもよい。

٠. .

平常面を有する容器の材質としては、例えばガラス、ステンレススチール、テフロン、石などがあげられる。ガラス及びステンレススチールは均一な厚みのフイルムを得るのに好適であり、一方テフロン及び石はフイルムの剝離性が良好である点で優れている。

この容器を静置し、自然乾燥、真空乾燥等により水分を除去すると本発明のフィルムが得られる。

水溶性多糖類フィルムでのフィルム相互の接着や割れ現象は、一般的にはフィルムに含有される水分が重要な因子であるといわれているが、水分率よりもカラギーナンとガラクトマンナンの比率が大きく影響する。ガラス平滑板を用いてフィルムを製造する場合を例にとると、カラギーナンでは変更である。カラギーナンの水分率が20%未満であれば乾燥時に下割れ公現象が表しく、良好なフ

**-7-**

減少するが、剝離に際して印加する応力に対してのもろさが依然として翌つているため、良好なフィルムを容易に得ることは困難である。更に水分率が多くなると皮膜は相互に接着性を有するようになり、巻週したフィルム状物を得ることが困難となる。更には平滑面より剝糠に関して印加される応力によつてガラクトマンナン皮膜が破断し、良好な皮膜を得ることができないという結果を招くに至るのである。したがつてガラクトマンナン単独の場合もカラギーナン単独の場合と同様フィルム形成のための良好な水分率の領域は実質上ないと言える。

これに対し本発明になるカラギーナンとガラクトマンナンの混合系においては乾燥直径すなわち平荷板から剝離する時の水分率が5~100%の広い範囲において割れ現象を生ずることなく、かつ良好にフイルムを平荷板より剝離することができる。

本発明の水溶性多糖類フイルムは、可食フイ ルム用途例えばオブラート、インスタント食品、 イルムを形成することがで へい。

またカラギーナンを含まないガラクトマンナンの場合には、ガラクトマンナンの水分率が15%未満である場合には乾燥時に割れを生じ、良好なフイルムが得られない。しかし水分率が15%以上である場合でもガラクトマンナン皮膜に若干の初性が賦与されるため、割れ現象は

**- 8** -

可食印刷フイルム、医薬品用パインダー、錠剤 成型用フイルム、培地等に使用することができ る。

下記央詢例及び比較例中の水分率はフイルムを105℃、4時間乾燥したときの乾燥減量より求めた。透明度は可視分光光度計を用い波及620 nmで測定し、フイルムの厚みはダイヤルゲージ厚み測定機で測定した。また破断強度は、緩70 mm、横10 mmの短冊型の試験片を20℃、60× BH の条件下に一层度放置後、チャック問隔50 mmとして試験機にセットし、20℃、60× BH の条件下で60 mm/分の引張速度で引張試験を行つて調定した。

# 奥施例 1

フイリビン産ューキューマコトニより抽出、 評過及び乾燥を行って得られたカンパカラギー ナン5g(水分率9 \*)をイオン交換水 2 5 0 ad 中に分散し、8 0 ℃で 3 時間掩搾して溶解し た。

一方、ポルトガル産カログ樹より得られた粗

製ローカストピーンガム粉末を高水に答解し、 严遏、乾燥を行うことによつて得られた精製ロ - カストピーンガム粉末5g (水分率12 %) をイオン交換水250 m8 中化分散し、80℃で る時間提伸して飛解した。以上の操作によつて 得られた水溶液2種類を更に混合し、80℃で 1時間提押した。この混放300配を熱時に縦 30 ㎝、横40㎝の底面が充分に平滑な長方形 のステンレススチール製パットに均一に旋延し たのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、パツトを取出したところ、割れ現象は 全くみられず、フイルムを注意探く剝離したと ころ全面良好にステンレス平板より剝離するこ とができた。このフイルムの乾燥機取出し直接 の水分率は8%であり、また剝離後1時間室内 た放置したのちA水分率は18×であつた。

また上配の混合した水溶液をイオン交換水で 10倍に希釈した水溶液を用いて厚み5 gのフ 面 イルムを得た。この赤外スペクトルを第一 図 kに 示す。

### - 11 -

機神して溶解した。この溶液 3 0 0 mlを熱時に 縦 3 0 cm、横 4 0 cmの底面が充分に平滑な長方 形のステンレスパットに均一に流延したのち、 7 0 ℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥袋、 パットを取出したところ割れ現象は全くみられ ず、良好にフイルムが形成されていた。このフ イルムの水分率は乾燥根取出し直後で1 0 %で あつた。

## 比較例 2

実施例1で用いたものと同じ榜製ローカストビーンガム粉末10g(水分率12×)をイオン交換水500配に分散し、80℃で3時間提辞した。この溶液300配を熱時に凝る0cm、横40cmの長方形の底面が充分平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥をベットを取出してみたところ、ローカストビており、5cm²以上の面積を有するフイルムとして取出すことは不可能であった。得られた割れ片の水分

### 比較例 1

実施例1で用いたと同じカッパカラギーナン10g(水分率9%)をイオン交換水500ml
中に分散し、80℃で3時間撹拌して溶解した。
この密液300mlを熱時に縦30cm、横40cm
の長方形の底面が充分に平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃の真空気像
でした。乾燥後、バットを取出してみたところカラギーナンには不定形の「割れ」が無数に生じており、5cm²以上の面積をもつフィルムを取出すことは不可能であつた。このカラギーナン片の取出し直後の水分率は12%であつた。

また割れ片の透明度は89%、厚みは51 A であつた。

### 実施例 2

実施例 1 で用いたと同じカッパカラギーナン 及び精製ローカストピーンガム各 5 g を 粉体状態で混合したのち、メタノール 5 0 mb 含浸し、 5 0 0 mb の水で更に分散させ、 8 0 ℃で 3 時間

#### - 12 -

率は取出し直後は10%であつた。

また割れ片の透明度は85%、厚みは53 µ であつた。

### 实施例3

フイリピン産ューキューマスピノサムより抽出、严過及び乾燥を行つて得られたイオタカラギーナン3g(水分率7%)をイオン交換水250mlに分散し、80℃で3時間提押して溶解した。一方、実施例1で用いたと同じ精製ローカストピーンガム粉末5gをイオン交換水250mlに分散し、80℃で3時間提押して溶解した。

以上の操作によつて得られた2種類の水溶液を混合し、80℃で1時間攪拌した。このの液液150㎡を熱時に縦20㎝、換30㎝で底面が充分平層な長方形のガラス皿に均一に洗延したのち、75℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、ガラス皿を取出したところ割れ現象は全くみられず、良好なフィルムを符ることができた。このフィルムの真空乾燥機より取出し 後の水分率は8%であつた。

### 实施例 4

実施例1で用いたと同じ精製カッパカラギーナン98及び実施例1で用いたと同じ相製カッパカラギーカストピーンガム18をおおはこれでは、80℃で表が中に分散させ、80℃を発水中に分散を存むがある00mkをおおったのでは、10mmののでは、10mmのでは

#### 寒旅例:5

カラギーナンとして市販カラギーナン(コペンハーゲンペクチン社製ゲニュゲル LC-4) 3 多及びガラクトマンナンとして市販グアーガム (メイホール社製ニュニガム CSAA)を一旦陪 解し、戸邉したのち再沈酸して得られた精製グ

- 15 -

一に流延したのち60℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出したところ割れ現象は全く見られず、ステンレス板よりフイルムを剝離させるととができた。とのフイルムの真空乾燥機より取出し直後の水分率は18%であつた。

実施例1~6で得られたフイルムの厚み、透明度及び破断強度は下配表のとおりである。

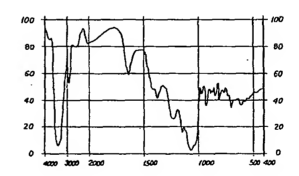
突施例番号	1	2	3	4	5	6
フイルム原み(#)	47	51	39	47	43	53
透明度(%)	98	98	96	98	98	76
破断強度(%/ਵਜੇ)	600	700	620	1100	650	570

アガム(水分率15×)5。を粉体状態で混合し、500mのイオン交換水中に分散し、80℃で3時間慢搾して溶解した。この密部が充分平滑なテフロン製バットに流延したのち、70℃の真空乾燥器で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところ割れ現象は全くみれず容易に射離し、良好なフイルムが得られた。このフイルムの乾燥より取出し直後の水分率は15×であつた。

### 実施例も

カラギーナンとして市販カラギーナン(中央化成社製ニューゲリン LB-4) 3 g 及びローカストピーンガムとして精製操作を行つていない市阪ローカストピーンガム(メイホール社製エムコガムフレール M-200) 7 g を粉体状態で混合したのち 5 0 0 ml のイオン交換水中に分散し、80℃で 3 時間操件して溶解した。この溶液 3 0 0 ml を熱時に縦 3 0 cm、 機 4 0 cmの底面が充分平滑な長方形のステンレス製パットに均

- 16 -



図面の簡単な説明

> 出願人 三菱 チャテート株式会社 代理人 弁理士 小 林 正 雄 ー 17 ー